

# Triquest Vet, 333 mg/ml + 67 mg/ml, oral suspension for horses

Autorizado

- Sulfadiazine
- Trimethoprim

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

Triquest Vet, 333 mg/ml + 67 mg/ml, oral suspension for horses

Triquest, 333 mg/ml + 67 mg/ml, geriamoji suspensija arkliams

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Caballos

### Vía de administración:

Vía oral

Vía oral

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

333.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
67.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión oral

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía oral:**

- 

**Caballos**

- Meat and offal. 20 Día

**Vía oral:**

- 

**Caballos**

- Milk. no withdrawal period

Milk: Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QJ01EW10

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Lituania

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

11/11/2024

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Alfasan Nederland B.V.

Lelypharma B.V.

---

**Autoridad responsable:**

State Food And Veterinary Service

---

**Número de autorización:**

LT/2/24/2842/001-002

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

11/11/2024

---

**Estado miembro de referencia:**

Suecia

---

**Número de procedimiento:**

SE/V/0125/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Estonia Francia  
Alemania Grecia Hungría Islandia Irlanda Italia Letonia Lituania  
Luxemburgo Países Bajos Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía

Eslovaquia Eslovenia España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.